



(19)

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

**EP 0 867 175 A1**

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:  
30.09.1998 Patentblatt 1998/40

(51) Int. Cl.<sup>6</sup>: **A61K 7/48, A61K 47/48**

(21) Anmeldenummer: 98104984.4

(22) Anmeldetag: 19.03.1998

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
**AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC  
NL PT SE**  
Benannte Erstreckungsstaaten:  
**AL LT LV MK RO SI**

(30) Priorität: 27.03.1997 DE 19713092

(71) Anmelder: Wacker-Chemie GmbH  
81737 München (DE)

(72) Erfinder:  
• Moldenhauer, Jens-Peter, Dr.  
84489 Burghausen (DE)

• Regiert, Marius  
80538 München (DE)  
• Wimmer, Thomas, Dr.  
84533 Marktl (DE)

(74) Vertreter: Potten, Holger et al  
Wacker-Chemie GmbH  
Zentralabteilung Patente,  
Marken und Lizenzen  
Hanns-Seidel-Platz 4  
81737 München (DE)

(54) **Komplexe aus Gamma-Cyclodextrin und Retinol bzw. Retinol-Derivaten sowie Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung**

(57) Die Erfindung betrifft Komplexe aus  $\gamma$ -Cyclodextrin und Retinol bzw. Retinol-Derivaten sowie Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung.

**EP 0 867 175 A1**

## Beschreibung

Die Erfindung betrifft Komplexe aus  $\gamma$ -Cyclodextrin und Retinol bzw. Retinol-Derivaten sowie Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung.

Cyclodextrine sind cyclische Oligosaccharide, die aus 6, 7 oder 8  $\alpha$ (1-4)-verknüpften Anhydroglukoseeinheiten aufgebaut sind. Die durch enzymatische Stärkekonversion hergestellten  $\alpha$ -,  $\beta$ - oder  $\gamma$ -Cyclodextrine unterscheiden sich in dem Durchmesser ihrer hydrophoben Kavität und eignen sich generell zum Einschluß zahlreicher lipophiler Substanzen.

Retinol (Vitamin A) ist ein fettlösliches, aus einem Cyclohexen-Ring mit einer konjugiert mehrfach ungesättigten Seitenkette aufgebautes Vitamin. Es ist u.a. für den Menschen essentiell und spielt besonders für den Sehvorgang eine wichtige Rolle. Der tägliche Bedarf wird fast ausschließlich über die Aufnahme von  $\beta$ -Carotin (Pro-Vitamin A) gedeckt, welches enzymatisch in Retinol umgewandelt wird.

Retinol ist aufgrund seiner wichtigen physiologischen Funktion, vor allem beim Sehvorgang, sowie seiner hautpflegenden und faltenvermindernden Eigenschaften eine äußerst wertvolle Substanz. Im Bereich der Kosmetik besteht ein großes Interesse am verstärkten Einsatz von Vitamin A, besonders in dermatologischen Formulierungen.

Die topische Applikation von Retinol stabilisiert den Vitamin A-Haushalt der Haut, der insbesondere durch die Bestrahlung mit UV-Licht nachhaltig gestört sein kann. Eine Unterversorgung mit Vitamin A führt zu einer Schädigung speziell der Epidermis, zu verstärkter Falten- und Hornbildung ("Photoaging") und zu einem Elastizitätsverlust der Haut. Darüber hinaus wird ihre Barrierefunktion gegenüber Mikroorganismen geschwächt.

Das Hauptproblem für die breitere Anwendung von Retinol besteht in seiner Empfindlichkeit gegen Oxidation, insbesondere unter Lichteinwirkung. An der konjugiert ungesättigten Seitenkette des Moleküls findet eine Autoxidation statt, die zur Bildung zahlreicher Zersetzungsprodukte, zu Isomerisierungen und Polymerisationen führt. Aus der ursprünglich kristallinen Substanz entsteht dabei eine zähe Masse, die hellgelbe Farbe des reinen Retinols wird intensiver. Durch intermediär gebildete Peroxide erhöht sich das toxische Potential der Formulierungen, die kosmetisch erwünschten Effekte des intakten Retinols werden verringert.

Anstelle des sehr empfindlichen freien Retinols werden daher in der Kosmetik, speziell in Anti-Falten-Cremes, vielfach die weniger wirksamen, aber stabileren Retinylester, insbesondere Retinylacetat und -palmitat, eingesetzt.

Darüber hinaus sind Retinol-haltige Vitamin-Präparate im Lebensmittelbereich auf dem Markt. Weiterhin kann Retinol in pharmazeutischen Formulierungen verwendet werden.

Möglichkeiten zur Stabilisierung des reinen Retinols sind somit von außerordentlichem Interesse. Wegen der extremen Empfindlichkeit des freien Retinols gegen oxidative Zersetzung ist sein an sich erwünschter Einsatz stark eingeschränkt.

In dem US-Patent 2,827,452 wird gezeigt, daß Retinol sowie Retinylacetat und -palmitat mit Hilfe von  $\beta$ -Cyclodextrin stabilisiert werden können. Ein  $\alpha$ -Cyclodextrin/Retinol-Komplex wird in CA: 98:52237 als Zusatzstoff in der Lebensmitteltechnologie empfohlen.

In CA: 110:199059 wird ein die Photostabilität von Retinylacetat erhöhender Effekt von  $\beta$ -Cyclodextrin und  $\beta$ -Cyclodextrin-Derivaten in wäßriger Lösung und im festen Zustand beschrieben.

Aus CA: 120:265222 ist die Komplexbildung von Retinylacetat mit  $\beta$ -Cyclodextrin bekannt.

In WO 94/21225 ist eine hautpflegende Formulierung mit Retinylpalmitat und  $\beta$ -Cyclodextrin beschrieben.

In WO 90/14082 wird Retinsäure zusammen mit  $\beta$ -Cyclodextrin in einem wäßrigen Gel zu dermatologischen Zwecken eingesetzt.

In US 5,484,816 wird die Stabilisierung von Vitamin A und entsprechender Fettsäureester, die auch in dermatologischen Formulierungen vorkommen können, mit Hilfe von Antioxidantien und UV-Absorbern, die als Cyclodextrin-Komplexe vorliegen, offenbart.

In J. Drug Targeting 2(5) (1994) 449-54 (CA: 122:64224) wird über die Komplexbildung von Retinol und Retinsäure mit Hydroxypropyl- $\beta$ -Cyclodextrin und den Einschluß der entsprechenden Komplexe in Liposomen berichtet.

In US 5,024,998 wird gezeigt, daß nach parenteraler Anwendung das Risiko einer unerwünschten Ansammlung von Retinol als lipophilem pharmazeutischem Wirkstoff durch Solubilisierung mit Hilfe von Hydroxypropyl- $\beta$ -Cyclodextrin vermindert werden kann.

Die vorliegende Erfindung betrifft Komplexe aus  $\gamma$ -Cyclodextrin und Retinol oder Retinol-Derivaten.

Unter Retinol-Derivaten sind im Sinn der Erfindung Retinylester (Vitamin A-Ester) und Vitamin A-Säure zu verstehen.

Vorzugsweise sind unter Retinol-Derivaten Retinylester zu verstehen.

Im Folgenden soll der Begriff Retinol auch Retinol-Derivate mit umfassen.

Die erfindungsgemäßen Komplexe zeigen eine höhere Stabilität als bekannt Cyclodextrin/Retinol-Komplexe.

Im Vergleich zu Komplexen von Retinol mit  $\beta$ -Cyclodextrin wurde eine deutlich bessere Stabilisierung des Wirkstoffs erreicht. Der Vitamin A-Gehalt der  $\gamma$ -Cyclodextrin-Formulierung lag nach Lagerung unter Luftsauerstoff und Bestrahlung mit UVA-Licht deutlich über dem einer entsprechenden  $\beta$ -Cyclodextrin-Formulierung. Die erfindungs-

gemäßen Komplexe ermöglichen damit den breiten Einsatz von Retinol und Retinol-Derivaten auch in der Kosmetik und Lebensmitteltechnologie.

Trotz der zitierten vielfach bekannten Möglichkeit der Verwendung von  $\beta$ -Cyclodextrin bzw.  $\beta$ -Cyclodextrin-Derivaten zum Einschluß und zur Stabilisierung von Retinol und Retinol-Derivaten wurden in letzter Zeit zur Erhöhung der Stabilisierung von Retinol in Formulierungen eher Cyclodextrin-Komplexe von Stabilisatorsubstanzen der Formulierung zugesetzt.

Dies zeigt, daß der Fachmann die Möglichkeit der Stabilitätserhöhung durch Verwendung von Cyclodextrinen oder Cyclodextrinderivaten als ausgeschöpft betrachtete und andere Wege zur Stabilitätserhöhung des Retinols oder seiner Derivate suchte.

Die erfindungsgemäßen Komplexe von  $\gamma$ -Cyclodextrin mit Retinol können in an sich bekannter Weise hergestellt werden. Dies kann beispielsweise aus Lösung oder mit der Pastenmethode (Knetmethode) geschehen.

Die Erfindung betrifft somit auch Verfahren, die dadurch gekennzeichnet sind, daß Retinol oder ein Retinol-Derivat mittels  $\gamma$ -Cyclodextrin komplexiert wird.

Überraschend zeigte sich, daß sich Retinol hervorragend durch  $\gamma$ -Cyclodextrin komplexieren und stabilisieren läßt. Die erfindungsgemäßen Verfahren stabilisieren Retinol gegenüber oxidativer Zersetzung stärker als bekannte Verfahren.

Als vorteilhaft hat sich die Herstellung der erfindungsgemäßen Komplexe aus konzentrierten, wäßrigen  $\gamma$ -Cyclodextrin-Lösungen erwiesen.

Die Cyclodextrin-Konzentration der wäßrigen Lösung liegt zwischen 5 - 50 Gewichts-%. Bevorzugt ist eine Cyclodextrin-Konzentration von 20- 50 %.

Das Gewichtsverhältnis Retinol zu Cyclodextrin liegt zwischen 1 : 20 und 1 : 1, bevorzugt zwischen 1: 12 und 1 : 4.

Die Ansätze werden intensiv vermischt, d.h. je nach Konsistenz intensiv gerührt oder geknetet.

Die Reaktionstemperatur liegt vorzugsweise bei 20 - 80°C. Besonders bevorzugt wird bei 20 - 60 °C, insbesondere bevorzugt bei 40 - 60 °C gearbeitet.

Die Reaktionsdauer hängt von der Temperatur ab und liegt zwischen einer Stunde und einigen Tagen. Bevorzugt ist eine Reaktionszeit von 12 bis 96 Stunden. Die Komplexierung erfolgt vorzugsweise unter Normaldruck.

Bevorzugt findet die Komplexierung unter Schutzgasatmosphäre (z. B. Stickstoff oder Argon) statt.

Die wenig wasserlöslichen Komplexe können direkt in Form der Reaktionsmischung verwendet werden. Sie können aber auch durch Filtration, Zentrifugation, Trocknung, Mahlen, Sieben, Sichten, Granulieren, Tablettieren entsprechend den jeweils üblichen Verfahren isoliert und aufbereitet werden.

Je nach Einsatzzweck z.B. in kosmetischen Formulierungen können noch weitere Substanzen den  $\gamma$ -Cyclodextrin-Komplexen zugesetzt werden. So können z.B. Tenside, waschaktive, pflegende, selbstbräunende Zusätze, Verdickungsmittel, Konservierungsmittel, Stabilisatoren, Emulgatoren, Duftstoffe, Farbstoffe, Antioxidantien, Vitamine, UV-Filter, Silikonöle zugesetzt werden.

Die Erfindung betrifft somit auch kosmetische Formulierungen, die dadurch gekennzeichnet sind, daß sie einen  $\gamma$ -Cyclodextrin/Retinol-Komplex bzw. einen  $\gamma$ -Cyclodextrin/Retinolderivat- Komplex sowie für kosmetische Formulierungen übliche Zusatzstoffe enthalten.

Die Erfindung betrifft ferner pharmazeutische Formulierungen, die dadurch gekennzeichnet sind, daß sie einen  $\gamma$ -Cyclodextrin/Retinol-Komplex bzw. einen  $\gamma$ -Cyclodextrin/Retinolderivat- Komplex sowie für pharmazeutische Formulierungen übliche Zusatzstoffe enthalten.

Die folgenden Beispiele dienen der weiteren Erläuterung der Erfindung:

#### Beispiel 1: Komplexierung von Retinol mit $\beta$ - bzw. $\gamma$ -Cyclodextrin für einen Vergleich der Lagerstabilität

a) (Vergleichsbeispiel) 78.5 g  $\beta$ -Cyclodextrin wurden in 1520 ml abgekochtem und Stickstoff-gesättigtem dest. Wasser bei 55 °C gelöst und unter Schutzgasatmosphäre mit 10 g Retinol versetzt. Bei dieser Temperatur wurde der Ansatz 72 h gerührt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wurde der Komplex durch Filtration isoliert und im Vakuum getrocknet. Die Ausbeute betrug 79.2 g.

b) (erfindungsgemäßes Beispiel) 1097 g  $\gamma$ -Cyclodextrin wurden in einem thermostatisierten Planschiffgefäß mit 1900 ml dest. Wasser verrührt, auf 90°C aufgeheizt und unter Stickstoff auf 50°C abgekühlt. Nach der Zugabe von 100 g Retinol wurde der Ansatz bei 50°C 72 h intensiv gerührt und anschließend auf Raumtemperatur abgekühlt. Der entstandene Komplex wurde abgesaugt und im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 1125 g.

#### Beispiel 2: Herstellung eines Retinol/ $\gamma$ -Cyclodextrin-Komplexes nach der Knetmethode

370 g  $\gamma$ -Cyclodextrin wurden in einer Knetmaschine mit 280 ml abgekochtem und Stickstoff-gesättigtem dest. Wasser zu einer Paste verrührt. Dann wurden unter Schutzgas 40 g Retinol zugegeben. Die Mischung wurde auf 50 °C auf-

geheizt und bei dieser Temperatur unter weiterer Wasserzugabe 6h gerührt bzw. geknetet. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wurde das Produkt entnommen und der Komplex durch Trocknen im Vakuum gewonnen.

### Beispiel 3: Vergleichsversuche zur Bestimmung der Lagerstabilität von Retinol als $\beta$ - und $\gamma$ -Cyclodextrin-Komplex

Jeweils 50 g der Komplexe von Retinol mit  $\beta$ - und  $\gamma$ -Cyclodextrin (nach Beispiel 1a-b) wurden in flache Petrischalen gefüllt und bei Raumtemperatur mit UVA-Licht der Wellenlänge 366 nm bestrahlt. Durch Umrühren wurden die Proben vor der Gehaltsbestimmung homogenisiert. In Tabelle 1 sind die mittels HPLC-Analyse bestimmten Retinolgehalte aufgeführt. Der stabilisierende Effekt ist beim  $\gamma$ -Cyclodextrin-Komplex deutlich stärker ausgeprägt als beim  $\beta$ -Cyclodextrin-Komplex.

Tabelle 1

Lagerzeit [Tage]	Retinolgehalt			
	Retinol- $\beta$ -CD-Komplex		Retinol- $\gamma$ -CD-Komplex	
	absolut	relativ	absolut	relativ
0	7.1 %	100 %	8.9 %	100 %
4	1.7 %	23.9 %	5.0 %	56.2 %
7	1.0 %	14.1 %	3.6 %	40.5 %
48	0.0 %	0.0 %	1.6 %	18.0 %

### Beispiel 4: Vergleich eines $\gamma$ -Cyclodextrin-Komplexes mit einer Lactoseverreibung von Retinol

4a: 45 g  $\gamma$ -Cyclodextrin wurden bei 50°C in 100 ml dest. Wasser gelöst. Nach Zugabe von 5 g Retinol wurde die Reaktionsmischung unter Schutzgas 48 h gerührt und der ausgefallene Komplex durch Filtration isoliert und im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 47 g mit einem Vitamingehalt von 10%.

4b: 45 g  $\beta$ -D-Lactose wurden in einer Reibschale intensiv mit 5 g Retinol verrieben, bis ein homogenes Pulver mit einem Vitamingehalt von 10% erhalten wurde.

Je 40 g des  $\gamma$ -Cyclodextrin-Komplexes (4a) und der Lactoseverreibung (4b) wurden in offenen Petrischalen bei Raumtemperatur und Tageslicht gelagert. Im zeitlichen Abstand von 4,7,21 und 48 Tagen nach Lagerbeginn wurden Proben der Substanzen 4a und 4b gezogen und der Gehalt an noch intaktem Retinol mittels HPLC-Analyse bestimmt. Tabelle 2 zeigt die erhaltenen Werte.

Tabelle 2

Lagerzeit [Tage]	Retinolgehalt			
	Retinol-Lactoseverreibung		Retinol- $\gamma$ -CD-Komplex	
	absolut	relativ	absolut	relativ
0	8.8 %	100 %	8.9 %	100 %
4	5.4 %	61.4 %	8.2 %	92.1 %
7	3.5 %	39.8 %	7.8 %	87.6 %
21	1.4 %	15.9 %	6.4 %	71.9 %
48	0.2 %	2.3 %	5.6 %	62.9 %

### Beispiel 5: Herstellung eines Retinylacetat/ $\gamma$ -Cyclodextrin-Komplexes nach der Knetmethode

250 g  $\gamma$ -Cyclodextrin wurden in einer Knetmaschine mit 160 ml abgekochtem und Stickstoff-gesättigtem dest. Wasser zu einer Paste verrührt. Dann wurden unter Schutzgas 63 g Retinylacetat untergemischt. Die Paste wurde auf 55

## EP 0 867 175 A1

°C aufgeheizt und bei dieser Temperatur unter weiterer Wasserzugabe 8h geknetet. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wurde das Produkt entnommen und der Komplex durch Trocknen im Vakuum gewonnen.

### Beispiel 6: Gesichtspackung in Pulverform (zur Selbstbereitung)

5

10

15

Zusammensetzung:	Gewichtsteile:
1) Kaolin	300
2) Mandelkleie (gesiebt)	145
3) $\gamma$ -Cyclodextrinkomplex mit 25% Nachtkerzenöl	550
4) $\gamma$ -Cyclodextrinkomplex mit 9.8% Retinol	5

Zubereitung der Puderformulierung:

Die Bestandteile von 1-4 werden über einen kombinierten Misch-, Mahl- und Siebprozeß zu einem Puder formuliert.

20

Zubereitung der Gesichtspackung:

2 Eßlöffel des Puders werden mit warmem Wasser zu einem Brei verrührt und genügend dick, doch streichbar, auf die Haut aufgebracht. Nach 15 Minuten wird warm abgewaschen.

25

### Beispiel 7: Körperemulsion

30

35

40

Zusammensetzung:	Gewichtsteile:
1) Glycerinmonomyristat	14
2) Stearinsäure	12
3) Cetylalkohol	5
4) Isopropylpalmitat	50
5) $\gamma$ -Cyclodextrin-Komplex mit 9.8% Retinol	4
6) Wasser dest.	905
7) Methylparaben	10

Zubereitung:

45

Die Rohstoffe 1-5 werden in einem Becherglas vorgelegt, die Rohstoffe 6 und 7 in einem Rührgefäß gemischt und auf 65°C erwärmt. Beide Mischungen emulgiert man bei 65°C mit einem schnellaufenden Flügelrührer. Unter weiterem Rühren läßt man auf 40°C abkühlen und homogenisiert mit dem Ultra-Turrax (max. 500 UpM). Die in der Creme gelöste Luft muß durch vorsichtiges Anlegen von Wasserstrahlvakuum entfernt werden.

50

### Beispiel 8: Antifalten-Creme

55

Zusammensetzung:	Gewichtsteile:
1) Wasser dest.	650

(fortgesetzt)

Zusammensetzung:	Gewichtsteile:
2) $\gamma$ -Cyclodextrin	100
3) Macadamianußöl	190
4) Jojobaöl	30
5) Avocadoöl	20
6) $\gamma$ -Cyclodextrin-Komplex mit 9.8% Retinol	10

**Zubereitung:**

Die Rohstoffe 1 und 2 werden in einem Becherglas vorgelegt und auf 50°C erwärmt. Das Macadamianußöl wird zugegeben und die Mischung bei hoher Rührgeschwindigkeit 2 Stunden homogenisiert. Unter weiterem Rühren läßt man abkühlen, fügt die Rohstoffe 4 -6 zu und homogenisiert mit dem Ultra-Turrax (max. 500 UpM) weitere 10 Minuten. Die Viskosität der Creme hat nach einer Lagerzeit von 5 Tagen das Optimum erreicht.

**Patentansprüche**

1. Komplex aus  $\gamma$ -Cyclodextrin und Retinol oder Retinol-Derivat.
2. Verfahren zur Stabilisierung von Retinol oder Retinol-Derivaten, dadurch gekennzeichnet, daß Retinol oder Retinol-Derivat mittels  $\gamma$ -Cyclodextrin komplexiert wird.
3. Verfahren gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Komplexierung in einer wäßrigen Cyclodextrinlösung mit einer Cyclodextrin-Konzentration zwischen 5 - 50 Gewichts-% erfolgt.
4. Verfahren gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Komplexierung durch Kneten einer wäßrigen Cyclodextrin-Paste mit einer Cyclodextrin-Konzentration zwischen 25 - 80 Gewichts-% erfolgt.
5. Verfahren gemäß Anspruch 2, 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Gewichtsverhältnis Retinol zu Cyclodextrin zwischen 1 : 20 und 1 : 1 liegt.
6. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 2 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Gewichtsverhältnis Retinol zu Cyclodextrin zwischen 1 : 12 und 1 : 4 liegt.
7. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 2 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Reaktionstemperatur bei 20 - 80°C liegt.
8. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 2 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Komplexierung unter Schutzgasatmosphäre stattfindet.
9. Kosmetische Formulierung, dadurch gekennzeichnet, daß sie einen  $\gamma$ -Cyclodextrin/Retinol-Komplex bzw. einen  $\gamma$ -Cyclodextrin/Retinolderivat-Komplex sowie für kosmetische Formulierungen übliche Zusatzstoffe enthält.
10. Pharmazeutische Formulierung, dadurch gekennzeichnet, daß sie einen  $\gamma$ -Cyclodextrin/Retinol-Komplex bzw. einen  $\gamma$ -Cyclodextrin/Retinolderivat-Komplex sowie für pharmazeutische Formulierungen übliche Zusatzstoffe enthält.



Europäisches  
Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 98 10 4984

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
X	US 5 472 954 A (LOFTSSON THORSTEINN) 5. Dezember 1995 * Ansprüche 1,16,17 * ---	1-3,5,9,10	A61K7/48 A61K47/48
X	EP 0 335 545 A (UNIV FLORIDA) 4. Oktober 1989 * Ansprüche 1,10,18 * ---	1-3,5,10	
X	WO 82 00251 A (US COMMERCE) 4. Februar 1982 * Ansprüche 2-4,8-11,21-27 * ---	1,2,5,10	
X	US 4 371 673 A (PITHA JOSEF) 1. Februar 1983 * das ganze Dokument * ---	1-3,5,10	
X	JP 02 108 622 A (NISSHIN FLOUR MILLING CO LTD) 20. April 1990 * Zusammenfassung * ---	1,10	
X	DATABASE WPI Week 9022 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 90-167901 XP002070791 & JP 02 108 622 A (NISSHIN FLOUR MILLING CO.), 19. Oktober 1988 * Zusammenfassung * ---	1,10	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) A61K
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 8. Juli 1998	Prüfer Couckuyt, P
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: mündliche Offenbarung P: Zwischenliteratur		T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EPO FORM 1503 03.82 (Po+C03)

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 00/08820

**A. KLASIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES**  
IPK 7 A61K7/48

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

## B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)  
IPK 7 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal

## C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO 99 37282 A (BEIERSDORF AG ET AL.) 29. Juli 1999 (1999-07-29) Ansprüche 1-8; Beispiele 1-10	1,2,4,5
A	PROSERPIO ET AL.: "Neuere essbare O/W Emulgator Mischungen" RIECHSTOFFE, AROMEN, KOSMETICA, Bd. 28, Nr. 1, 1978, Seiten 8-12, XP002112591 das ganze Dokument	1,2,4,5
A	EP 0 867 175 A (WACKER-CHEMIE GMBH) 30. September 1998 (1998-09-30) in der Anmeldung erwähnt Beispiel 1	1,3

☒ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

☒ Siehe Anhang Patentfamilie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

- \*A\* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- \*E\* Älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- \*L\* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- \*O\* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
- \*P\* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

\*T\* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

\*X\* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

\*Y\* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

\*S\* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

12. Januar 2001

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

22/01/2001

Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde  
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Alvarez Alvarez, C



# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern Sales Aktenzeichen

PCT/EP 00/08820

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	<p>DATABASE WPI  Week 199410  Derwent Publications Ltd., London, GB;  AN 1994-079971  XP002157008  &amp; JP 06 032774 A (SHISEIDO CO. LTD.),  8. Februar 1994 (1994-02-08)  Zusammenfassung</p> <p>---</p>	1,3
A	<p>FR 1 437 366 A (POTTIER)  6. Juli 1966 (1966-07-06)  Beispiele 1,3,4,7,10-12,17  Ansprüche 1-7</p> <p>---</p>	1,2
A	<p>EP 0 521 647 A (UNILEVER PLC ET AL.)  7. Januar 1993 (1993-01-07)  Ansprüche 1,9,12</p> <p>-----</p>	1